PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類5		(11)	国際公開番号	WO 92/00277
C07D 211/46, A61K 31/445	A1	(42)	国際公開日	
	<u> </u>	(40)	国际 女师 日	1992年1月9日(09.01.1992)
(21)国際出願番号 POT/J (22)国際出願日 1991年6月27日((30) 優先権データ 特証平2/173629 1990年6月29日(29.06.90 特別平3/35546 1991年2月4日(04.02.91) (71)出願人(米国を除くすべての指定国について) 日本新来体式会社(NIPPON SHINYAKU OO., LTD. 〒601 京都府京都市市区古祥院西ノ庄門口町14番地 Kyo (72)発明者; シよび (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 江連祥治(EZURE, Yohji)[JP/JP] 〒520-21 設賀県大津市野邸原2-21-22 Shiga, 丸尾旗昭(MARUO, Shigeaki)[JP/JP] 〒567 大阪府茨木市南安政2-2 13-104 Osaka 宮崎京縣(MIYAZAKI, Katsunori)[JP/JP] 〒020-01 岩手県盛岡市月か丘三丁自32-35 Iwate 山田に将(YAMADA, Naoyoshi)[JP/JP] 〒607 京都府京都市山科区大宅坂ノ辻町29-4-204 Kyoto,(JP) (74)代理人 井理士 片岡 宏、外(KATAOKA, Hiroshi et al- 〒601 京都府京都市南区古祥院西ノ庄門口町14番地 日本新楽株式会社内 Kyoto,(JP)	27. 06.) (JP/J) (JP) , (JP)	91) JP JP	DB(欧州特許),DK(欧州特許 GB(欧州特許),GR(欧州特許), ES(欧州特許), PR(欧州特許)

(54) Title: PIPERIDINE DERIVATIVE

(54) 発明の名称 ピペリジン誘導体

(57) Abstract

A 3,4,5-trihydroxypiperidine derivative of general formula (I), having a β -galactosidase inhibitory action and therefore usable as a carcinostatic agent, wherein R represents a C_1 to C_{18} saturated or unsaturated hydrocarbon group which may be substituted with a linear, branched or cyclic group.

(57) 要約

本発明に係る化合物は次の一般式〔1〕

(式中Rは、直鎖状、分枝状若しくは環状の置換基を有していてもよい炭素数1~18の飽和炭化水素又は不飽和炭化水素を示す。)で表される3、4、5、-トリヒドロキシピペリジン誘導体である。

本発明化合物は β ー ガラクトシダーゼ阻害作用を有しているので、制癌剤として使用しうるものである。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストリラス BB パルパートラド BB パルパー BF ベルギー・ファ BJ ブルナリッ BG ベットナッツ CA ウナンジル CA 中央ンストーン サール CM コカメンス CI コカメルースロバキアルルースログ DE ドイーツーク 1

明 細 曹

ピペリジン誘導体

技術分野

本発明は、次の一般式[I]で表されるピペリジン誘導体に関する。

式中Rは、直鎖状、分枝状若しくは環状の置換基を有していてもよい炭素数1~18の飽和炭化水素又は不飽和炭化水素を示す。

背 景 技 術

RNAウイルスで癌化した 3 T 3 線維芽細胞では、グルコシダーゼ活性、特に β ーガラクトシダーゼ活性が上昇することがポスマンらにより報告されている (H. B. Bosmann et al., Biochem. Biophys. Acta, 264, 339(1972))。従って、 β ーガラクトシダーゼ阻害物質は、制癌剤又は癌の転移抑制剤として利用できる可能性を有しており、これまで種々研究され、例えば、特願昭57-74090;特公昭53-31238;特願昭60-123135; The. Journal of Actibiotics, 28, 1006(1975);同32(3), 212(1979);同32(3), 217(1979)等に記載されている。

発明の開示

βーガラクトシダーゼ阻害物質を制癌剤として利用するためには、より強い阻害活性を有するもの程、投与量、副作用等の点で有利であることは容易に想像され得る。

そこで、本発明者らは、公知化合物よりもより阻害活性の 強い化合物を見出すことを主目的として検討を行った。

本発明者らは、鋭意検討の結果、上記一般式 [I]で表される 3. 4. 5 ートリヒドロキシピペリジン誘導体又はその薬理学的に許容される塩が強い阻害活性を有することを見出し、ようやく本発明を完成するに至った。本発明化合物は、文献未記載の新規化合物である。

ここに直鎖状、分枝状若しくは環状の飽和又は不飽和の炭化水素としては、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、イソプロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert- ブチル、n-へプチル、n-ドデシル、ピニル、アリル、イソプロペニル、ブテニル、ヘプテニル、デセニル、エチニル、プロピニル、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチル、シクロプロペニルメチル、シクロブテニルメチル、シクロペンテニルメチル、シクロブテニルメチル、シクロペンテニルメチル、シクロペンテニルメチル、シクロペキセニルメチル、ペンジル等を挙げることができる。

置換基としては、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert- ブチル、ヘプチル、水酸基、シアノ、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、ニトロ、ニトロソ、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ヘキサノイル、ラウロイル、ベンゾイル、トルオイル、シンナモイル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、

ブトキシ、ペンチルオキシ、フェノキシ、ペンジルオキシ、 メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、カルポキシ、メトキ シカルポニル、エトキシカルポニル、プロポキシカルポニル、 ホルミルオキシ、アセトキシ、ペンゾイルオキシ、アミノ、 メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルア ミノ、エチルメチルアミノ、アセチルアミノ、ペンゾイルア ミノ、メトキシカルポニルアミノ、エトキシカルポニルアミ ノ、プロポキシカルポニルアミノ、アセチルメチルアミノ、 スルホ、スルファモイル、スルホアミノ、カルパモイル、メ チルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモ イル、ジェチルカルバモイル、プロピルカルバモイル、ブチ ルカルバモイル、ウレイド、メチルウレイド、ジメチルウレ イド、エチルウレイド、ジエチルウレイド、エチルメチルウ レイド、フェニルウレイド、チオウレイド、メチルチオウレ イド、ジメチルチオウレイド、エチルチオウレイド、ジエチ ルチオウレイド、エチルメチルチオウレイド、フェニルチオ ウレイド、グアニジノ等を、及び上記置換基の1種以上で置 換されていてもよいフェニル、フェノキシ、トシル、シクロ プロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 シクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シ クロヘキセニル、ピロリル、チェニル、フリル、テオニル、 ピリジル、ピペリジノ、ピペリジル、モルホリル、キノリル、 インドリル、フタルイミド、アニリノ等を挙げることができ る。更に、O-β-D-グルコピラノシル、S-β-D-グルコピラ ノシル等も置換基として挙げることができる。

また、薬理学的に許容される塩としては、リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩等の金属塩の他、エタノールアミン塩、ジェタノールアミン塩等の有機塩基の塩、塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩等の無機酸の塩、酢酸塩、メタンスルホン酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩等を挙げることができる。

本発明化合物は、糖蛋白質糖鎖におけるガラクトースプロセッシングに係る酵素の阻害剤として利用できる可能性があり、糖蛋白質糖鎖プロセッシングの研究用試薬、糖鎖プロセッシングに係るαーグルコシダーゼ阻害剤、例えば、カスタノスペルミン、1ーデオキシノジリマイシンが抗ウイルス作用(Fleet et al., FBBS Lett. 237, 128(1988))、癌細胞転移抑制作用(G. Pulverer et al., J. Cancer. Res. Clin. Oncol, 114, 217(1988))又は免疫調節作用を有するように、それらの作用を持つ薬剤として期待される。

更に、食品、例えば、砂糖、ポテト、ジュース、ピール、 チョコレート、ジャム又は飴等に本発明化合物の有効量を1 種以上加えて保存性を高めることもできる。

本発明の要旨は、上記化合物〔Ⅰ〕そのものにある。

本発明化合物の具体例としては、N-メチル-1-デオキシガラクトスタチン、N-エチル-1-デオキシガラクトスタチン、N-プロピル-1-デオキシガラクトスタチン、N-(2, 3-ジメチルブチル)-1-デオキシガラクトスタチン、N-(2, 2, 3-トリメチルペンチル)-1-デオキシガラクトスタチン、N-tert-ブチル-1-デオキシガ

ラクトスタチン、N-n-ペンチルー1ーデオキシガラクト スタチン、N-イソペンチルーデオキシガラクトスタチン、 N-sec -ペンチルー1-デオキシガラクトスタチン、N-(3-ェチル-2-イソプロピルペンチル)-1-デオキシ ガラクトスタチン、N-ヘキシルー1-デオキシガラクトス タチン、Nーヘプチルー1ーデオキシガラクトスタチン、N ーイソヘキシルー1ーデオキシガラクトスタチン、 N -イソ ヘプチルー1ーデオキシガラクトスタチン、Nーオクチルー 1-デオキシガラクトスタチン、N-イソオクチルー1-デ オキシガラクトスタチン、N-アシル-1-デオキシガラク トスタチン、N-ドデシル-1-デオキシガラクトスタチン、 N - テトラアシル- 1 - アオキシガラクトスタチン、 N - へ キサデシル-1-アオキシガラクトスタチン、N-オクタデ シルー1-デオキシガラクトスタチン、N-シクロプロピル メチルー1ーデオキシガラクトスタチン、Nーシクロペンチ ルメチルー1ーデオキシガラクトスタチン、N-シクロヘキ シルメチルー1ーデオキシガラクトスタチン、Nー(2ーヒ ドロキシエチル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、 N - (3-ヒドロキシプロピル)-1-デオキシガラクトスタチン、 N- (4-ヒドロキシブチル) - 1-デオキシガラクトスタ チン、N- (5-ヒドロキシペンチル) -1-デオキシガラ クトスタチン、N- (2-ヒドロキシー3-メチルブチル) -1-デオキシガラクトスタチン、N-(2.3-ジヒドロ キップロピル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (2 ーメトキシェチル) ー 1 ーデオキシガラクトスタチン、 N ー

(2-プロポキシエチル)-1-デオキシガラクトスタチン、 チン、N- (4-ペンゾイルオキシブチル) -1-デオキシ ガラクトスタチン、N- (2-アミノエチル) -1-デオキ シガラクトスタチン、N-(2-ジメチルアミノエチル)-1-デオキシガラクトスタチン、N- (2-アセチルアミノ エチル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (2-ペン ゾイルアミノエチル)-1-デオキシガラクトスタチン、 $N-(2-\mathcal{I}_{\square}\mathcal{I}_{\square$ キシガラクトスタチン、N-(2-(N'、N'-アセチルメチ ル) アミノエチル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N -(2-(N'-メチルウレイド) エチル) -1-デオキシガラ クトスタチン、N-(2-(N-))ェニルウレイド) ェチル)-1-デオキシガラクトスタチン、N- (2 - (N'-メチ ルチオウレイド) エチル) -1-デオキシガラクトスタチン、 オキシガラクトスタチン、N-(3-r ミノプロピル)-1ーデオキシガラクトスタチン、N- (3-アセチルアミノブ ロピル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (3 - ペン ゾイルアミノプロピル) -1-デオキシガラクトスタチン、 - シガラクトスタチン、Nーシンナミルー1ーデオキシガラク トスタチン、2-フェノキシエチルー1-デオキシガラクト スタチン、N-(p-エトキシカルポニルフェノキシ) エチ ル) - 1 - アオキシガラクトスタチン、N- (2 - ペンジル

オキシエチル)-1~デオキシガラクトスタチン、 N - (3 ーフェノキシカルポニルプロピル) ー1ーデオキシガラクト スタチン、N- (4-アミノブチル) -1-デオキシガラク トスタチン、N-アリル-1-デオキシガラクトスタチン、 $N-(2-\mathcal{I}_{\mathcal{T}}-\mathcal{I}_{\mathcal{T}})$ - (3 - ブテニル)- 1 - デオキシガラクトスタチン、 N - $(5-\alpha+\tau=\mu)-1-r+\nu n = 0$ (9-デセニル) -1-デオキシガラクトスタチン、N-カ ルポキシメチルー1ーデオキシガラクトスタチン、 N - (2 - カルポキシエチル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、 N ーエトキシカルポニルエチルー 1 ーデオキシガラクトスタチ ン、N-カルパモイルメチル-1-デオキシガラクトスタチ ン、N- (N'-エチルカルパモイルメチル) -1-デオキシ ガラクトスタチン、N- (N'-ブチルカルパモイルメチル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (3-スルホプロピ ル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (3 - スルファ モイルプロピル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (a -- カルポキシペンジル) -- 1 -- デオキシガラクトスタチン、 N- (o-ニトロペンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチ ン、N-(5-プロモー2-ヒドロキシベンジル)-1-デ オキシガラクトスタチン、Nーペンゾイルメチルー 1 ーデオ キシガラクトスタチン、N- (4-ヒドロキシー3-メトキ シペンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N-(2-プロピニル) -1-デオキシガラクトスタチン、N-(p-ヒドロキシベンジル) ー 1 ーデオキシガラクトスタチン、N

- (4-ヒドロキシー3-メトキシー5-ニトロペンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (4-ニトロ-2-スルホペンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (2ーヒドロキシー 4. 6ージメトキシベンジル) ー 1 ーデオ キシガラクトスタチン、N-(2-メチルチオペンジル)-1-デオキシガラクトスタチン、ジソジウム N-(2.4 ージスルホネートペンジル) ー 1 ーデオキシガラクトスタチ ン、N-(2-クロロー5-ニトロペンジル)-1-デオキ シガラクトスタチン、N- (2-クロロー6-ニトロペンジ ル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (4 - クロロー 3-二トロベンジル)-1-デオキシガラクトスタチン、N ー(5ークロロー2ーニトロペンジル)ー1ーデオキシガラ クトスタチン、N- (o-ブロモベンジル) -1-デオキシ ガラクトスタチン、N- (p-プロモベンジル) -1-デオ キシガラクトスタチン、N- (o-クロロベンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (m-クロロベンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (p-クロロペンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (o-フルオロペ ンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (m-フル オロベンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、 N - (p ーフルオロペンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N - (o-ニトロペンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、 N- (4-ヒドロキシー3-ニトロペンジル) -1-アオキ シガラクトスタチン、N- (5-ヒドロキシー2-ニトロペ ンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (m-ヒド

ロキシベンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N-(p-ヒドロキシペンジル)~1-デオキシガラクトスタチン、 N- (o-ヒドロキシベンジル) - 1 - デオキシガラクトス タチン、N-(2, 5-ジヒドロキシベンジル) - 1-デオキシガラクトスタチン、N-(3.4-ジヒドロキシベンジ ル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (p-カルボキ シベンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、 N - (3. 4-メチレンジオキシベンジル) -1-デオキシガラクトス -1-デオキシガラクトスタチン、N-(o-メチルベンジ ル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N - (p - メチルペ ンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (o-メト キシペンジル)ー1ーデオキシガラクトスタチン、Nー(m ーメトキシペンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N - (4-ヒドロキシー3-メトキシペンジル) - 1-デオキ シガラクトスタチン、N- (3-ヒドロキシー4-メトキシ ベンジル)-1-デオキシガラクトスタチン、N-(3,4 ージメトキシベンジル)ー1ーデオキシガラクトスタチン、 トスタチン、N-(2,5-ジメチルベンジル)-1-デオ キシガラクトスタチン、N- (o-エトキシベンジル) - 1 ーデオキシガラクトスタチン、N- (2-メチルー 4-メト キシペンジル) -1-デオキシガラクトスタチン、N- (3, 5 - ジメトキシペンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、 N- (p-ジメチルアミノペンジル) -1-デオキシガラク

トスタチン、N- (3, 4, 5-トリメトキシベンジル) — 1ーデオキシガラクトスタチン、N- (2, 4, 5-トリメ トキシベンジル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N - (2. 3-エポキシプロピル)-1-デオキシガラクトスタチ ン、N-(3-フタルイミドプロピル)-1-デオキシガラ クトスタチン、N- (2-フタルイミドエチル) - 1 - デォ キシガラクトスタチン、N- (2-ピリジル) メチルー1-デオキシガラクトスタチン、N − (2 − (S − β − D − グル コピラノシルー2ーメルカプト) エチル) ー1ーデオキシガ ラクトスタチン、N- (2- (O-β-D-グルコピラノシ ル) エチル) - 1 - デオキシガラクトスタチン、N- (2-- フリル)メチルー1ーデオキシガラクトスタチン、N- (3 ーインドリル) メチルー1ーデオキシガラクトスタチン、N - (2-(5-プロモチェニル))メチルー1ーデオキシガ ラクトスタチン、N- (2-ピロリル) メチルー1ーデオキ シガラクトスタチン、N-(3-ピリジル)メチル-1-デ オキシガラクトスタチン、N- (4-ピリジル) メチルー 1 ーデオキシガラクトスタチン、N-ペンジル-1-デオキシ ガラクトスタチン等を挙げることができる。

本発明化合物を医薬として投与する場合、本発明化合物はそのまま又は医薬的に許容される無毒性かつ不活性の担体中に、例えば 0.1%~99.5%、好ましくは 0.5%~90%含有する医薬組成物として、人を含む動物に投与される。

担体としては、固形、半固形、又は液状の希釈剤、充塡剤、 及びその他の処方用の助剤一種以上が用いられる。医薬組成 物は、投与単位形態で投与することが望ましい。本発明医薬 組成物は、経口投与、組織内投与、局所投与(経皮投与等) 又は経直腸的に投与することができる。これらの投与方法に 適した剤型で投与されるのはもちろんである。例えば、経口 投与が特に好ましい。

βーガラクトシダーゼ阻害剤としての用量は、年齢、体重等の患者の状態、投与経路、病気の性質と程度等を考慮した上で設定することが望ましいが、通常は、成人に対して本発明の有効成分量として、1日あたり、0.1 mg~3g/日/ヒトの範囲が、好ましくは、1 mg~100 mg/日/ヒトの範囲が一般的である。場合によっては、これ以下でも足りるし、また逆にこれ以上の用量を必要とすることもある。また、1日1~3回に分割して投与することが望ましい。

経口投与は固形又は液状の用量単位、例えば、末剤、散剤、 錠剤、糖衣剤、カプセル剤、顆粒剤、懸濁剤、液剤、シロッ プ剤、ドロップ剤、舌下錠その他の剤型によって行うことが できる。

末剤は活性物質を適当な細かさにすることにより製造される。散剤は活性物質を適当な細かさと成し、ついで同様に細かくした医薬用担体、例えば澱粉、マンニトールのような可食性炭水化物その他と混合することにより製造される。必要に応じ風味剤、保存剤、分散剤、着色剤、香料その他のものを混じてもよい。

カプセル剤は、まず上述のようにして粉末状となった末剤 や散剤あるいは錠剤の項で述べるように顆粒化したものを、 例えばゼラチンカプセルのようなカプセル外皮の中へ充塡することにより製造される。 滑沢剤や流動化剤、例えばコロイド状のシリカ、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、固形のポリエチレングリコールのようなものを粉末状態のものに混合し、然るのちに充塡操作を行うこともできる。 崩壊剤や可溶化剤、例えばカルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、低置やロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースカルシウム、炭酸ナトリウム、カルボキシスターチナトリウム、炭酸カルシウム、炭酸ナトリウム、を添加すれば、カプセル剤が摂取されたときの医薬の有効性を改善することができる。

また、本品の微粉末を植物油、ポリエチレングリコール、グリセリン、界面活性剤中に懸濁分散し、これをゼラチンシートで包んで軟カプセル剤とすることができる。錠剤は粉末混合物を作り、顆粒化もしくはスラグ化し、ついで崩壊粉末は滑沢剤を加えたのち打錠することにより製造される。粉末化された物質を上述の希釈剤やベススは合物は、適当に粉末化された物質を上述の希釈剤やベススルンチンス、といれて、といれて、カルボキシブロピルセルロース、といれて、カルボーン、ボリビニルピロリドン、ポリピニルアルコールなどファックス、硬化剤(例えば、パラフィン、フックス、硬化シーン、溶解遅延化剤(例えば、四級塩)や吸着剤(例えば、四級塩)や吸着剤(例えば、ロン、リン酸ジカルシウムなど)をも併用してもよい。粉末混合物は、まず結合剤、例えばシロップ、

澱粉糊、アラピアゴム、セルロース溶液又は高分子物質溶液で湿らせ、ついで篩を強制通過させて顆粒とすることができる。このように粉末を顆粒化するかわりに、まず打錠機にかけたのち、得られる不完全な形態のスラグを破砕して顆粒にすることも可能である。

このようにして作られる顆粒は、滑沢剤としてステアリン酸、ステアリン酸塩、タルク、ミネラルオイルその他を添加することにより、互いに付着することを防ぐことができる。 このように滑沢化された混合物をついで打錠する。

また薬物は、上述のように顆粒化やスラグ化の工程を経ることなく、流動性の不活性担体と混合したのちに直接打錠してもよい。シェラックの密閉被膜からなる透明又は半透明の保護被覆、糖や高分子材料の被覆、及び、ワックスよりなる 野上被覆の如きも用いうる。

他の経口投与剤型、例えば溶液、シロップ、エリキシルなどもまたその一定量が薬物の一定量を含有するように用量単位形態にすることができる。シロップは、化合物を適当な香味水溶液に溶解して製造され、またエリキシルは非毒性のアルコール性担体を用いることにより製造される。懸剤剤は、化合物を非毒性担体中に分散させることにより処方される。可溶化剤や乳化剤(例えば、エトキシ化されたイソステアリルアルコール類、ポリオキシエチレンソルピトールエステル類)、保存剤、風味賦与剤(例えば、ペパミント油、サッカリン)その他もまた必要に応じ添加することができる。

必要とあらば、経口投与のための用量単位処方はマイクロ

カプセル化してもよい。該処方はまた被覆をしたり、高分子・ワックス等中にうめこんだりすることにより作用時間の延 長や持続放出をもたらすこともできる。

組織内投与は、皮下・筋肉又は静脈内注射用としたところの被状用量単位形態、例えば溶液や懸濁剤の形態を用いることができる。これらのものは、化合物の心で、全量を、注射の目的に適合する非毒性の液化体、例えばなる。又は体の類は、化合物の一定を放射することにより製造される。又は、化合物の一定対象で、そののち酸パイアルとそののち酸パイアルとそののち酸パイアルにとり、そののち酸パイアルとそののち酸パイアルにとり、そののち酸パイアルとそののち酸パイアルとそののち酸パイアルとそののち酸パイアルとその内容的に次分に溶射してもよい。投与直前に添えて、予備的のパイアルや密閉してもよい。注射液を等張にするこめに非毒性の塩や塩溶液を添加してもよい。さらに安定剤、保存剤のようなものを併用することもできる。

直腸投与は、化合物を低融点の水に可溶又は不溶の固体、例えばポリエチレングリコール、カカオ脂、半合成の油脂(例えば、ウイテブゾール、登録商標)、高級エステル類(例えばパルミチン酸ミリスチルエステル)及びそれらの混合物に溶解又は懸濁させて製造した坐剤を用いることによって行うことができる。

(合成例)

本発明化合物は、1ーデオキシガラクトスタチン [II]の 窒素に結合している水素を公知の方法、例えばカルポニル化 合物及び水素供与還元剤により還元的に置換する方法若しく は直接前記種々の置換基を有する試薬で置換する方法又は〔 II〕の窒素を公知の方法によりアシル化し還元する方法等に よって合成することができる。具体的には、以下の方法を挙 げることができる。

盘元的置换

次の反応式に従って、本発明化合物は、化合物 [II] を適当な溶媒、例えば、水/アルコール混合物中において、ケトン又はアルデヒド及び適当な還元剤、例えば、水素化シアノホウ素アルカリ金属、ジアルキルアミノボラン、水素化ホウ素アルカリ金属等、具体的には水素化シアノホウ素ナトリウム (NaBHsCN)、水素化ホウ素ナトリウム/トリフルオロ酢酸又はラネーニッケル/水素等と0~100 ℃で反応させて得ることができる。

(上記R'は、水素、水酸基又は前記Rに対すると同じ意味を示す。)

また、ロイカートーパラッハ (Leuekart-Wallach) 反応によることもできる。

直接置換

直接窒素に結合している水素を置換基に置き換えることによる本発明化合物の合成は、次の反応式に従って、化合物 [

Ⅱ〕を適当な溶媒、例えば、N.N-ジメチルホルムアミド (以下「DMF」という。)中でアルキル化剤 (2-R) 及び適当な塩基、例えば、炭酸カリウムと 0~ 100℃で反応させることによって行う。

$$\begin{array}{c|c}
C H_{\bullet}O H & C H_{\bullet}O H \\
H O O H & Z-R , K_{\bullet}CO_{\bullet} & H O O H \\
\hline
O H & O H
\end{array}$$

(上記Rは、前記と同じ。2は、容易に離脱し且つアルキル 化剤における通常の基、例えば、塩素、臭素又は沃素等のハロゲンを示す。)

アシル化合物の還元

アシル化合物の意元による本発明化合物の合成は、次の反応式に従って、化合物[II]を適当な溶媒、例えば、水、水/アルコール混合物又はDMF中にてアシルハライド(R²-C0-X)又は対応する無水物(R²-C0-0-C0-R²)でアシル化し、適当な還元剤、例えば、水素化アルミニウムリチウム(LiA1H4)で還元することによって行う。

(以下次頁)

(上記R²は、前記Rに対すると同じ意味を示す。Xは、ハロゲン、例えば、塩素、臭素又は沃素を示す。)

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例、参考例及び試験例により本発明化合物を更に詳しく説明するが、言うまでもなく本発明は、これらに限定されない。

参考例1 Nーペンジルオキシカルボニルモラノリンの合成 モラノリン 16.3g(0.1モル)及び炭酸水素ナトリウム8.4g (0.1モル)を水 160ml及びクロロホルム 160mlに溶解し、氷 冷下ペンジルオキシカルボニルクロライド20.47g(0.12モル)を添加して激しく攪拌した。8時間後、再び氷冷下炭酸水 素ナトリウム 0.84g(0.01モル)ペンジルオキシカルボニルクロライド 5.12g(0.03モル)を添加し、6時間反応した。 そして、水層のpHを5ー6に調整し、等量のクロロホルムで3回抽出を行なった後、水層を乾燥した。次いで、得られた 固形物に酢酸エチル及びエタノール (1:1) を加え不溶物を濾過し、濾液を乾燥して、オイル状の本化合物30g (定量的)を得た。

参考例 2 <u>N - ベンジルオキシカルポニル - 4, 6 - O - ベンジリデンモラノリンの合成</u>

参考例1の化合物 29g (97ミリモル)、無水トルェンスルホン酸 3.34g (19ミリモル)、ベンズアルデヒドジメチルアセタール 29.4g(194ミリモル)及び活性硫酸カルシウム 29gをDMF 290mlに加え、30℃にて24時間撹拌した。そして、反応液に強塩基性イオン交換樹脂(ダイヤイオンSA-11AOH型)を加えて中和し、不容物を濾過後、濾液を乾燥し、酢酸エチル及びヘキサンで結晶化して非晶質物質の本化合物 29g (収率72%)を得た。 融点 134~ 138℃。

参考例 3 N-ペンジルオキシカルポニルー 2.3-ジーO-ペンジルー 4.6-O-ペンジリデンモラノリンの合成

参考例2の化合物 27g (70ミリモル) 及び60%水素化ナトリウム 21g(875ミリモル) をDMF1000配に加え、30分間搅拌した。次いで氷冷下ベンジルブロマイド170g(995ミリモル) を滴下し、二日間放置した。放置後、メタノールを加え、反応液を乾燥して得られたオイル状物質をクロロホルムに溶解し、水で数回抽出し、クロロホルム層を乾燥した。そして、得られたオイル状物質をシリカゲルカラムクロマト (ワコーゲルC-200) に付し、ヘキサン一酢酸エチル (9:1)で溶出し、オイル状の本化合物 37.5g (収率94%) を得た。参考例4 Nーペンジルオキシカルポニル-2、3ージ-0

<u>ーペンジルモラノリンの合成</u>

参考例3の化合物 36.5g (64ミリモル) を酢酸 320ml及び水80mlに溶解し、60℃にて6時間撹拌した。撹拌後、反応液を乾燥し、本化合物を含有するオイル状物質 36.3gを得た。 参考例5 N.6-O-カルバモイルー2、3-ジ-O-ベンジルモラノリンの合成

参考例 4 の化合物を含むオイル状物質 36.3g及び炭酸カリウム 40gをメタノール 360ml及び水40mlに溶解し、60℃で 4時間撹拌した。提拌後、反応液を乾燥し、得られた固形物をクロロホルムに溶解して水で数回抽出した。そして、クロロホルム層を乾燥し、酢酸エチル及びヘキサンにて結晶化して非晶質物質 19gを得た。 触点 110~ 111℃。

参考例 6 N, 6-O-カルパモイル-2, 3-ジ-O-ベンジル-4-O-メシルモラノリンの合成

参考例 5 の化合物 19g (51ミリモル)及びトリエチルアミン 15.6g(154ミリモル)をアセトン 200mlに溶解し、水冷下メシルクロライド 9.8g (85ミリモル)を滴下し、3 0 分間撹拌した。攪拌後、反応液を乾燥し、0.1N塩酸及び酢酸エチルで分配して酢酸エチル層を乾燥した。次いで、0.1N炭酸水素ナトリウム及びクロロホルムで分配してクロロホルム層を乾燥した。そして、酢酸エチル、クロロホルム及びヘキサンにて結晶化し、本化合物 22.6g (収率98%)を得た。融点 197~ 199℃。

参考例 7 N. 6-O-カルバモイル-2. 3-ジ-O-ペンジル-4-O-ペンゾイル-1-デオキシガラクトスタチ

ンの合成

参考例 6 の化合物 22.1g (49ミリモル)及び安息香酸リチウム 7.54g (58ミリモル)をDMF30配に溶解し、100℃で2 日間撹拌した。撹拌後、反応液を乾燥し、0.2N炭酸水素ナトリウム及び酢酸エチルで分配し、そして酢酸エチル層を乾燥し、オイル状の本化合物 24.5g (定量的)を得た。次いで、ジエチルエーテルにて非晶質化した。酸点 135~ 137℃。 参考例 8 N,6-O-カルパモイル-2,3-ジーO-ベンジル-1-デオキシガラクトスタチンの合成

参考例7の化合物 24g (50ミリモル) を塩化メチレン 450 ml及びメタノール 100mlに溶解し、10N 水酸化ナトリウム 5 mlを添加し50℃で3時間撹拌した。攪拌後、反応液に濃塩酸を加えて中和し、乾燥してクロロホルム及び水で分配した。そして、クロロホルム層を乾燥し、本化合物を含有するオイル状物質 20.9gを得た。

参考例 9 <u>2、3-ジ-O-ペンジル-1-デオキシガラク</u> トスタチンの合成

参考例 8 の化合物を含むオイル状物質 208及び水酸化バリウム 8 水和物をメタノール 320元及び水80元に溶解し、還流下 4 時間撹拌した。攪拌後、反応液にドライアイスを投入して 8500rpmで遠心分離を行ない沈澱物をメタノールで洗い再び遠心分離した。そして、上清を合わせて乾燥し、0.1N塩酸及びクロロホルムで分配し、塩酸層を炭酸ナトリウムで弱塩基性にして本化合物を酢酸エチルで抽出した。次いで、酢酸エチル層を乾燥し、酢酸エチル及びヘキサンにて板状晶11.82g

を得た。融点 126~ 128℃。

参考例10 1-デオキシガラクトスタチン塩酸塩の合成

参考例 9 の化合物 10gを被体アンモニアに溶解し、金属ナトリウム2.8gを加えてアセトンードライアイス中で30分間撹拌した。そして、反応液の青色が消えるまで塩化アンモニウムを加え、次いでアンモニアを気化させ残った固形物を強酸イオン交換樹脂(ダウェックス 50WX-2 H+型)のカラムに導入し、水洗後、1Nアンモニアで溶出し溶離液を乾燥した。続いて、強塩基性イオン交換樹脂(ダイヤイオンSA-11A OH-型)のカラムに導入し、水通過液を乾燥した。最後に得られたオイル状物質をエタノールに溶解し、濃塩酸で弱酸性に調整して本化合物 5.26g(収率90%)の結晶を得た。融点 237~239℃。

[α] n 54.96 (20℃、 C=0.997, H₂O) 元素分析値 (C₆H₁₄C1NO₄として)

計算值 (%) C: 36,10 H:7,07 N:7,02

実測値(%) C: 35.97 H:7.09 N:7.04

実施例 1 N-メチルー1-デオキシガラクトスタチンの合成

1ーデオキシガラクトスタチン塩酸塩0.5g(2.5 ミリモル)、35%ホルマリン溶液 0.64g(7.5 ミリモル)及び水素化シアノホウ素ナトリウム 0.16g(2.5ミリモル)をメタノール12.5ml及び水 2.5mlに溶解し、pH値を氷酢酸によって4~5にし、この混合物を室温で2時間攪拌した。攪拌後、この溶液を強酸イオン交換樹脂(ダウエックス 50WX-2 H+型)

に導入し、イオン交換樹脂をメタノールで洗浄し、生成物をメタノール/濃アンモニア=10:1で溶離した。溶離剤を回転蒸発機で蒸発乾固させた後、生成物を強塩基性イオン交換樹脂(ダイヤイオンSA-11A OH-型)に導入し、水通過液を蒸発乾固して得られた生成物をエタノールで再結晶して本発明化合物 0.34gを得た。融点 164~ 166℃。

 $\{\alpha\}_{D}$ -3.27 (20°C, C=1.037, H₂0)

元素分析値 (C₇H₁₅NO₄として)

計算值 (%) C:47.45 H:8.53 N:7.90

実測値 (%) C:47.44 H:8.51 N:7.94

実施例 2 N-エチルー1-デオキシガラクトスタチンの合成

ホルマリンの代わりにアセトアルデヒドを用いて実施例1 と同様にして合成した。融点 159~ 161℃。

 $(\alpha)_{n}$ -21.31 (20°C, C=1.032, H₂O)

元素分析値 (CeH17NO4として)

計算值 (%) C:50.25 H:8.96 N:7.32

実測値 (%) C:49.96 H:8.85 N:7.31

実施例 $3 \frac{N-n-プロピルー1-デオキシガラクトスタチン$ の合成

ホルマリンの代わりにプロピオンアルデヒドを用いて実施0.000 例 0.000

 $(\alpha)_{D}$ -27.00 (20°C, C=0.985, H₂O)

元素分析値 (CsHisNO4として)

計算值 (%) C:52.67 H:9.33 N:6.82

実測値 (%) C:52.52 H:9.21 N:6.87

実施例 4 <u>N-イソプチルー1-デオキシガラクトスタチン</u> の合成

ホルマリンの代わりにイソブタナールを用いて実施例1と同様にして合成し、塩酸塩として結晶化した。融点 142~145℃。

 $[\alpha]_{D}$ 1.93 (20°, C=0.516.H₂0)

元素分析値 (CioHziNO4・HC1 として)

計算值 (%) C:46.97 H:8.67 N:5.48

実測値 (%) C:46.81 H:8.67 N:5.46

ホルマリンの代わりにヘプタナールを用いて実施例1と同様にして合成した。融点 $125\sim 127$ t 。

 $[\alpha]_{D}$ -25.92 (20°C, C=1.003, MeOH)

元素分析値 (CisHa7NO4 として)

計算值 (%) C:59.74 H:10.41 N:5.36

実測値 (%) C:59.25 H:10.41 N:5.37

実施例 6 <u>N-n-ドデシル-1-デオキシガラクトスタチン</u> の合成

ホルマリンの代わりにドデカナールを用いて実施例 1 と同様にして合成した。 融点 $124 \sim 128 \circ$ 。

[α] D -14.41 (20℃, C=0.999, DMSD)

元素分析館 (CieHs7NO4 として)

計算值 (%) C:65.22 H:11.25 N:4.23

実測値 (%) C:64.79 H:10.91 N:4.22

ホルマリンの代わりに3-フェニルプロパナールを用いて実施例1と同様にして合成した。 融点 $100 \sim 104 \, \mathrm{T}$ 。

 $[\alpha]_{D}$ -25.94 (20°, C=0.501, MeOH)

元素分析値 (CisHasNO4 として)

計算值(%) C:64.04 H:8.24 N:4.98

実測値 (%) C:64.01 H:8.35 N:5.02

実施例 8 <u>N-p-クロロベンジルー1-デオキシガラクト</u> スタチンの合成

ホルマリンの代わりにp-クロロベンズアルデヒドを用いて実施例1と同様にして合成し、塩酸塩として結晶化した。 融点 101~ 104℃。

 $[\alpha]_{D}$ 12.59 (20°C, C=1.000, H₂O)

元素分析値(C:sH2sNO4·HC1·1/2H2Oとして)

計算值 (%) C:46.86 H:6.05 N:4.20

実測値 (%) C:46.75 H:6.22 N:4.13

実施例 9 <u>N-アリル-1-デオキシガラクトスタチンの合</u> 成

1ーデオキシガラクトスタチン塩酸塩0.3g(1.5 ミリモル)、無水炭酸カリウム 0.21g(1.7 ミリモル)をDMF5元に に懸濁し、水冷中、アリルブロマイド0.2g(1.65ミリモル)を加え、この混合物を室温で12時間攪拌した。攪拌後、塩を 徳別し、混合物を実施例1と同様に樹脂処理を行ない本発明

化合物 0.19gを得た。融点 144~ 146℃。

 $[\alpha]_{n}$ -14.69 (20°C, C=1.007, H₂O)

元素分析値(CaHinNO4として)

計算值 (%) C:53.19 H:8.43 N:6.89

実測値(%) C:53.00 H:8.49 N:6.79

実施例10 N-シンナミル-1-デオキシガラクトスタチン の合成

アリルブロマイドの代わりにシンナミルブロマイドを用いて実施例 9 と同様にして合成した。融点 $66\sim69$ % 。

 $[\alpha]_{D}$ -40.63 (20°C, C=0.507, MeOH)

元素分析値 (C15H21NO4・1/2H2Oとして)

計算值(%) C:62.48 H:7.69 N:4.86

実測値 (%) C:62.56 H:7.68 N:4.89

実施例11 <u>Nーメトキシエチルー1ーデオキシガラクトスタ</u> チンの合成

 $[\alpha]_{n}$ -14.42 (20°C, C=1.040, H₂0)

FAB-MAS m/z 222 (M + +1)

元素分析値(CoHiaNOsとして)

計算值 (%) C:48.86 H:8.66 N:6.33

実測値 (%) C:48.43 H:8.83 N:6.37

実施例12 N-(p-フェニルペンジル)-1-デオキシガラクトスタチンの合成

フェニルペンズアルデヒドを用いて実施例1と同様にして

合成した。融点 177~ 178℃。

 $[\alpha]_{D}$ -24.03 (20°, C=0.491, DMS0)

PAB-MAS m/z 330 (M + +1)

元素分析値(CieHasNO4・1/4HaOとして)

計算值 (%) C:68.35 H:7.09 N:4.19

実測値(%) C:68.71 H:7.35 N:4.20

実施例13 <u>N-n-ペンチルニル-1-デオキシガラクトスタ</u> チンの合成

ホルマリンの代わりにn-ペンタナールを用いて実施例1と 同様にして合成した。融点 115~ 116℃。

[α] _D -26.30 (20 $^{\circ}$ C=0.517, H₂D)

FAB-MAS m/z 234 (M + +1)

元素分析値(CiiHasNO4として)

計算值 (%) C:56.63 H:9.94 N:6.00

実測値 (%) C:56.35 H:9.63 N:6.06

実施例14 <u>N-p-メトキシペンジル-1-デオキシガラク</u> トスタチンの合成

ホルマリンの代わりにp-アニスアルデヒドを用いて実施 例1と同様にして合成した。融点 122~ 124℃。

 $[\alpha]_{D}$ -26.62 (20°C, C=0.586, H₂0)

FAB-MAS m/z 284 (M + +1)

元素分析値 (C14H21ND4として)

計算值 (%) C:59.35 H:7.47 N:4.94

実測值(%) C:59.05 H:7.43 N:4.91

実施例15 N- (p-メチルチオペンジル) -1-デオキシ

... <u>ガラクトスタチンの合成</u>

元素分析値 (C14H21NO4S・1/2 H2D として)

計算值(%) C:54.52 H:7.20 N:4.54

実測値(%) C:54.38 H:6.91 N:4.72

実施例16 <u>N-フェニルエチル-1-デオキシガラクトスタ</u> チンの合成

ホルマリンの代わりにフェニルアセトアルデヒドを用いて 実施例1と同様にして合成した。融点 188~ 190℃。

FAB-MAS m/z 268 (M + +1)

元索分析館 (CiaHaiNOa として)

計算值 (%) C:62.90 H:7.93 N:5.24

実測値 (%) C:62.57 H:8.01 N:5.32

実施例17 <u>N-(1'-デオキシガラクチトイル)-1-デオ</u> キシガラクトスタチンの合成

ホルマリンの代わりにD-ガラクトースを用いて実施例1と同様にして合成した。融点 $79\sim82$ 。

 $[\alpha]_{D}$ -17.60 (20°, C=0.284, H₂0)

PAB-MAS m/z 328 (M + +1)

元素分析値(C12H25NOs・2H2Oとして)

計算值(%) C:39.67 H:8.04 N:3.85

実測值(%) C:39.70 H:8.32 N:4.15

実施例18 <u>N- (p-アセトアミドベンジル) - 1 - デオキ</u>

シガラクトスタチンの合成

ホルマリンの代わりにp-アセトアミノベンズアルデヒドを用いて実施例1と同様にして合成した。融点 95~96℃。

 $[\alpha]_n$ -20.73 (20°C, C=0.492, H₂D)

PAB-MAS m/z 311 (M + +1)

元素分析値 (C1sH22N2Os・3/4H2Oとして)

計算值 (%) C:55.63 H:7.31 N:8.65

実測値 (%) C:55.89 H:7.55 N:8.64

実施例19 N-フェニルプロピルー1-デオキシガラクトスタチンの合成

ホルマリンの代わりにフェニルプロパナールを用いて実施例1と同様にして合成した。 触点 100~ 104℃。

 $(\alpha)_{n}$ -25.94 (20°C, C=0.501, MeOH)

PAB-MAS m/z 282 (M + +1)

元素分析値 (C15H25NO4 として)

計算值 (%) C:64.04 H:8.24 N:4.98

実測値 (%) C:64.01 H:8.35 N:5.02

実施例20 <u>N - シクロヘキシルメチル - 1 - デオキシガラクトスタチンの合成</u>

ホルマリンの代わりにシクロヘキサンカルボキサルデヒド を用いて実施例1と同様にして合成した。 触点 72~73℃。

[α] _B -39.72 (20 \circ , C=0.715, H₂0)

FAB-MAS m/z 260 (M \div +1)

元素分析値(CisHasNO。・1/4HaOとして)

計算值 (%) C:59.18 H:9.74 N:5.31

実測値(%) C:58.89 H:9.77 N:5.29

実施例21 N-(3'-メチルチオプロピル) -1-デオキシガラクトスタチンの合成

ホルマリンの代わりにメチルチオプロピオンアルデヒドを 用いて実施例 1 と同様にして合成した。 融点 $121 \sim 124 \circ$ 。

[α] _n -16.00 (20℃, C=0.550, H₂0)

PAB-MAS m/z 252 (M + +1)

元素分析値(CioHaiNO4S・1/2HaOとして)

計算值 (%) C:46.13 H:8.51 N:5.38

実測値 (%) C:46.11 H:8.21 N:5.30

実施例22 N-(3'-メチル-4'-メトキシベンジル)-1- デオキシガラクトスタチンの合成

ホルマリンの代わりに3-メチル-4-メトキシベンズアルデヒドを用いて実施例1と同様にして合成した。融点 185~ 187℃。

FAB-MAS m/z 298 (M + +1)

元素分析値 (C15H29NOs として)

計算值 (%) C:60.59 H:7.80 N:4.71

実測値 (%) C:60.48 H:7.82 N:4.66

実施例23 <u>N-n-ブチル-1-デオキシガラクトスタチンの</u> 合成

アリルブロマイドの代わりにn-ブチルブロマイドを用いて 実施例9と同様にして合成した。 融点 121~ 123℃。

 $[\alpha]_{D}$ -23.90 (20°, C=0.502, H₂0)

PAB-MAS m/z 220 (M + +1)

元素分析値 (C10H21NO4 として)

計算值 (%) C:54.77 H:9.65 N:6.39

実測値 (%) C:54.33 H:9.56 N:6.36

実施例24 N- (3-カルポキシプロピル) - 1-デオキシ ガラクトスタチンの合成

アリルブロマイドの代わりに3-プロモプロピオン酸ェチルを用いて実施例9と同様にして合成した。融点 $105\sim107$ 2000 $105\sim107$

 $[\alpha]_{n}$ 8. 10 (20°C, C=0. 148, H₂0)

PAB-MAS m/z 250 (M + +1)

元素分析値(CioHisNOs · H2O として)

計算值 (%) C:44.94 H:7.92 N:5.24

実測値 (%) C:44.58 H:7.97 N:5.24

試験例

βーガラクトシダーゼ阻害活性

0-ニトロフェニルーβーDーガラクトピラノースを基質としてβーガラクトシダーゼを作用せしめ、加水分解されて遊離する0-ニトロフェノールを比色法で定量することにより測定した。即ち、 100m以酢酸緩衝液 0.9ml (pH 5.0) 、検体を含む溶液 (100m以酢酸緩衝液 0.9ml (pH 5.0) 、検体を含む溶液 (100m以酢酸緩衝液 0.5mlの混液を37℃で5分間予備加温した後、10m以酢酸緩衝液 0.5mlの混液を37℃で5分間予備加温した後、10m以酢酸緩衝液 pH 5.0に溶かした。次いで、βーガラクトシダーゼ溶液 0.5mlを加え、37℃で15分間反応した。そして、 420mmにおける吸光度 (A) を測定し、同時に検体を含まない反応液の吸光度 (B) を測定し、阻害率を (B-A) /B×

100により算出し、 $\beta-ガラクトンダーゼ活性を50%阻害$ する濃度 ($1C_{50}$) を求めた。 2回行った試験 (試験例1と試験例2) の結果を表1に示す。なお、 $\beta-ガラクトンダーゼ$ はアスペルギルス属 (Aspergirus sp.) 由来のものを用いた。本発明化合物が、強い $\beta-ガラクトンダーゼ阻害活性を有していることが明らかである。$

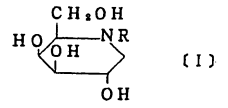
表1 Bーガラクトシダーゼ阻害活性

表】	ドーガラクトシ	ターゼ阻害	古性	
試験	例 1	試験	例	2
実 施 例 番号	ICso (ng/ ml)	実施例 I 番号	Cso	(ng/ ml)
1	1 5	. 1 1	5	9
2	8 2	1 2	1 6	6
. 3	4 4	1 3	1 1	3
4	4 0	1 4	3 9	1
5	3 2	1 5	3 9	3
6	2 3	1 6	2	1
7	8 8	1.7	4	9
8	180	1 8	3 4	0
9	187	2 0	3	7
1 0	1 7 5	2 1	4	9
,肌较、		2 2	3 5	9
対照 (1-デオキシ ガラクトスタチン 塩酸塩)	4 5 1	2 3	1 5	4
		2 4	3 5	1
		対照 (1-デオキシ ガラクトスタチン 塩酸塩)	4 4	0

32

請求の範囲

1. 次の一般式[1]



(式中Rは、直鎖状、分枝状若しくは環状の置換基を有していてもよい炭素数1~18の飽和炭化水素又は不飽和炭化水素を示す。)で表される3.4.5ートリヒドロキシピペリジン誘導体又はその薬理学的に許容される塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP91/00866

A CLASSISSATION OF SUBJECT MATTER (if covered classification cymbols annly, indicate all) \$							
CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) According to international Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC							
Int. Cl ⁵ C07D211/46, A61K31/445							
II. FIELD	S BEARCH	1ED					
			entation Searched 7				
Classificati	on System		Classification Symbols				
IP	IPC C07D211/46, A61K31/445						
	Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched						
W 5051	iveure A	ONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *		ion of Document, 11 with Indication, where ap	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13			
A	JP, Octo	A, 62-242663 (Bayer abber 23, 1987 (23. 10 2, A2, 240,868	AG),	1			
A	Sept	A, 61-200967 (Bayer a cember 5, 1986 (05. 0) P, A2, 193,770	AG), 9. 86)	1			
A	Augu	A, 57-134465 (Bayer A st 19, 1982 (19. 08. 2, Al, 55431	1				
A	Febr	A, 64-31764 (Bayer Aduary 2, 1989 (02. 02. 02. 02. 02. 02. 02. 02. 02. 02.		1			
			·				
"To later document published after the International Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application by understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application of understand the principle or theory underlying the inventional Illing date and not in conflict with the application of understand the principle or theory underlying the							
IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report							
August 30, 1991 (30. 08. 91) Date of the Actual Completion of the International Search September 17, 1991 (17. 09.							
Internation	al Searching	Authority	Signature of Authorized Officer				
		Patent Office		i			

									/			0.00	
	e明の属するタ		<u>. </u>										
国際特	許分類 (IPC)												
İ		Int. CL											
. ·		C 0 7 D 2	11/48,	A 6 .	LK	81/	/4	45					
П. 🗵	原質査を行っ		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					_					
		四 查	を行っ			小	限	簽	料				
分;	題 体 系	· 		段(85	_号 							
													_
1	PC	C07D2	11/46.	A 6 1	K	81/	4.	4 5					
					•	•							
		14 .1 .1	77 Per del 191 A4 -	3 44 -									
		数小!	現資料以外の	資料で	"四百	* በ	った	60)			·	
707 88	*** * ** ***		 		-								
	連する技術に	関する文献							:		- , -		
引用文献の カテゴリー ^X	引用文	献名 及び一郎の)箇所が関連す	るときれ	t, そ	の関連	生する	5 箇所	の表	汞	請求	大の範囲の	番号
				_									
A		62-241	8668(/	イエ	ル・	アク	チョ	トン	ソセ	N		1	
	シャフト				•						İ		
		0月. 1987		0. 8	7)							
	GEP,	A 2, 2 4 0, 8	8 6 8								}		
A	7 TO A	41 900		• • _		_					1		
A	シャフト	61-200	1967 (2	^4 =	· /V	• 7	97	-3-3	75.	4n	'	1	
		1986(0	K 00	941									
		A 2, 193,7		00)									
	GEF,	L2, 183,	7 0								ł		
A	JP. A.	57-184	485 (>		.	T #	4 5	ヒン	حد م	A.	1	1	
	シャフト			1-/		, ,	, -		_			•	
	i .	j. 1982 (19 08	A 2)								
		11, 5548			,								
	,	,	_								1		
A	JP, A,	64-817	84 (34	イエル	• ;	705	۴æ	ンケ	*	L	1	1	
											<u> </u>	<u> </u>	
	献のカテゴリ			۲٦_	国際	出題日	又比	優先日	の後に	公表	されたゞ	文献であっ ゚	て出
「FI伊行	A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 願と矛盾するものではなく、免明の E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの のために引用するもの						の原理ス	ては理論の	理解				
「L」優先	権主張に疑義を	・提起する文献又は他	Eの文献の発行 E				_	_		. 4	结文献 @	0みで発明(の新
若し	若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 規性又は進歩性がないと考えられるもの												
	(理由を付す) 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の ロ顕による開示、使用、展示等に含及する文献 文献との、当業者にとって自明である組合せによって進												
「P」国際	J」「山原による明示、使用、展示等に官及する文献 文献との、当業者にとって自明である組合せによって進 P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 歩性がないと考えられるもの						~ 443						
日の日	段に公表された	文献		[&]		パテン							
IV. 12	Æ												
原調査を:	完了した日			(3) 赤	图存料	告のを	一	4 7	7 ^	0 (1		$\neg \neg$
		08.91		1 12 10 2 1	43. H	告の発	. ~0. [2]	17	1.U	ا . ک) I		ł
	<i></i>	VO. 81											
原四查機能	49			権限	のある	息息					4 C	8 2	1 8
8 3	本国特許月	テ (ISA/JP)		独型	: ==	許査 征	包				ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		
<u> </u>	17 81 7	/ 3. /		[מער	/1 1	H.H.			濟	777		仁	盖

er a	C. A. C. deb. J. John 271	
郑乙二	ージから続く情報	
	(異概の続き)	
		·
	シャフト)	
	2. 3月. 1989(02. 02. 89)	
	&EP, A2, 298850	
	·	
v. 🗀	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
次の精	求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規	定によりこの国際
調査報告	を作成しない。その理由は、次のとおりである。	
1.	請求の範囲は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもので	ある。
		•
	The big seatons	
2.	請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要	件を満たしていな
	い国際出願の部分に係るものである。	
	·	
3. 🗀	膀求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第 2 文の規定	で従って記載され
	ていない。	
VI.	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見	
次に述	べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。	
1.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、との国際調査報告は	、国際出願のすべ
	ての調査可能な請求の範囲について作成した。	
	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この	D国際調査報告は、
	手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
	請求の範囲	
	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査	報告は、請求の範
	囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
	請求の範囲	
	追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲に	ついて調査すると
	とができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。 数料異議の申立てに関する注象	
	数付乗組の中立でに関する任意 追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の中立てがされた。	
	追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされた。 追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされたかった。	
	一一	